Composition for controlled release of an active substance and method for the preparation of such a composition

Patent number: Publication date: JP7508533T 1995-09-21

Inventor: Applicant: Classification:

- International:

A61K9/20; A61K9/20; (IPC1-7): A61K47/36; A61K9/22

- european:

A61K9/20H6F4

Application number: JP19940503185T 19930702

Priority number(s): NL19920001195 19920703; WO1993NL00140

19930702

Also published as:

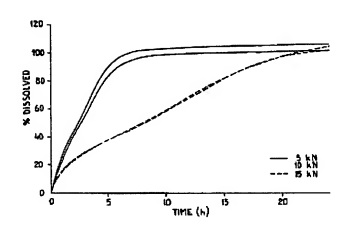
WO9401092 (A1) EP0648116 (A1) US5585114 (A1)

> NL9201195 (A) EP0648116 (B1)

Report a data error here

Abstract not available for JP7508533T Abstract of corresponding document: **US5585114**

PCT No. PCT/NL93/00140 Sec. 371 Date Feb. 28, 1995 Sec. 102(e) Date Feb. 28, 1995 PCT Filed Jul. 2, 1993 PCT Pub. No. WO94/01092 PCT Pub. Date Jan. 20, 1994Composition for delayed release of an active substance, such as a medicament, the active substance being incorporated in a polysaccharide matrix which is formed by an essentially crystalline straight-chain glucan, in particular an alpha -glucan which has a helix structure, such as amylodextrin or a fraction having a helix structure obtained from amylose V. The composition can contain an amount of active substance of from 0.1 to 80% by weight and the active substance can, depending of the hydrophilicity, have a molecular weight of up to 500 to 1500 daltons. The active substance is released from the composition at a constant rate.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公表番号

特表平7-508533

第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)9月21日

(51) Int.Cl.*

識別記号 庁内整理番号:

A 6 1 K 47/36

C 7433-4C

9/22

F 9455-4C

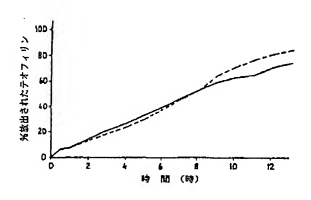
審査請求	未請求	予備審查請求	有	(全 9	百)
	ᄉᅑᄱᄧ	1 M 12 L 07 A	79	(<u>#</u> 9	4,

(21)出願番号	特願平6-503185	(71)出願人	ネーデルランドセ・オルガニザテイエ・フ
(86) (22)出願日	平成5年(1993)7月2日		ール・テゲパストーナトウールペテンシヤ
(85)翻訳文提出日	平成 6 年(1994)12月27日		ツペリーク・オンデルツエク・テイエヌオ
(86)国際出願番号	PCT/NL93/00140		-
(87)国際公開番号	WO94/01092		オランダ国エヌエルー2628プイケイ デル
(87)国際公開日	平成6年(1994)1月20日		フト・シエマケルストラート97
(31)優先権主張番号	9 2 0 1 1 9 5	(72)発明者	ペゼマー, アリー・コルネリス
(32)優先日	1992年7月3日		オランダ国エヌエルー3958シーシー アメ
(33)優先権主張国	オランダ(NL)	1	ロンゲン・ブルゲルメースター ジエイエ
			イチアール エイチ ブイ デイ ポツシ
			ユストラート111
		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉
			最終頁に続く
		ı	

(54) 【発明の名称】 活性物質を制御して放出するための組成物およびそのような組成物の調製方法

(57)【要約】

薬剤のような活性物質を徐放出するための組成物であり、活性物質は本質的に結晶質の直鎖グルカン、特にアミロデキストリンまたはアミロース V から得られるヘリックス構造を有する面分のようなヘリックス構造を有するα-グルカンにより形成された多糖マトリックス中に包含されている。組成物は0.1から80重量%の量の活性物質を含むことができ、そして活性物質は親水性に応じて最高500または1,500ダルトンの分子量を有することができる。活性物質は一定速度で組成物から放出される。



請求の範囲

- 1. マトリックス原料が本質的に結晶質の直線グルカンを含んで成ることを特徴とする、活性物質が多様マトリックスに包含されている、活性物質を解釈放出するための組成物。
- 2. グルカンがα-グルカンである請求の範囲第1項記載の組成物。
- 3. グルカンが本質的にヘリックス構造を有する論求の範囲第1または 2.項記載の組成物。
- 4. マトリックス原料がアミロデキストリンまたはヘリックス構造を有するアミロースから得た面分を含んで成る請求の範囲第3項記載の組成物。
- 5. マトリックス原料が5-25重量光の水を含有する情况の範囲第1ないし4項のいずれか1項記載の組成物。
- 6. 放出パターンを改変するラクトースまたはα-アミラーゼのような 1種以上の助対も含有する論求の範囲第1ないし5項のいずれか1項記 載の組成物。
- 7. 活性物質が0.1~80重量%、好ましくは0.5~50重量%の量で存在する請求の範囲第1ないし6項のいずれか1項記載の組成物。
- 8. 活性物質が1.500ダルトン未満の分子量、特に1.000未満の分子量を 有する頭次の範囲第1ないして項のいずれか1項記載の組成物。
- 9. 活性物質が裏刺である検求の範囲第1ないし6項のいずれか1項記 他の組成物。
- 10. 本質的に結晶質の直鎖グルウンモ遊位し、遊位向または後に活性 物質と混合し、そして途位した混合物を所望の形態にする、前記請求の 範囲のいずれか1項に記載の級成物の調製法。

4号明郷書およびオランダ国特許出類公開第87.02294号明卿書(英国特 許出願公開第2.195,893号明細書と同じ)開示されている。経口投与の ための薬剤の放出を制御するマトリックスとして、最高に改良された課 粉を使用することはJ. KerwanおよびJ. P. Resonにより Int. J. Pharsaccuti cs.56,51-53および65-70(1989)に記載されている。

直検索的面分であるアミロースも活性化合物のキャリアー材料として 扱素された。英国特許第1,072.795号明細書は "老化(retrograded)" ア ミロース、すなわち会合したアミロースの使用を記載している。欧州特 許出顧公開第343,993号明細書は"ガラス状(glassy)" アミロース、す なわち無定形アミロースの1 種を活性物質の冷放性材料として使用する ことを記載している。

語性物質の徐放性のための周知組成物は、しばしば活性物質の放出が理想的な零次反応速度(すなわち単位時間あたりに一定量が放出される)で進行するのではなく、一次反応速度(すなわち単位時間あたりに放出量が減少する)か、あるいはそれより感いという不利を生じ、さらにマトリックスとして使用する材料はしばしば高低である。

本発明の目的は活性物質をできる限り零次曲線に従い放出し、かつ健 康および/または環境に無害であり、そしてさらに使用に誘して経済的 である組成物、およびそれらを調製する方法を提供することである。

そのためこの目的は、活性物質を中に包含するマトリックスが本質的に結晶質の直鏡グルカンを含んでなることを特徴とする本発明の組成物により進成される。このグルカンは好ましくはα-グルカンであり、特にα-1.4-グルカンであり、そして好ましくは本質的にヘリックス構造を有する。 α-1.4-グルカンは、それぞれが1-位および4-位を介し

店性物質を制御して放出するための組成物および そのような組成物の調製方法

本発明は活性物質を傷的環境に徐々に放出させる(delayed released、以下徐放性という)組成物に関し、その活性物質は多糖マトリックス中に何会されている。

活性物質の徐放性組成物、例えば哺乳動物の胃臓管に経口投与するための徐放性裏利は、とりわけ活性物質の投与を小数回の服用で行うことができ、そして目的とする環境により一定機度が得られるので有利である。

徐放性組成物には多様な影像が知られている。徐放性の形態の1つは、中に活性物質を含有するマトリックスの存在から成ることができ、そのマトリックスは含水環境中でゆっくりと溶解し、したがって活性物質が遅れた様式で放出される。この種の組成物は、例えば欧州特許出願公開第241.179号明細書に開示されている。マトリックスがキサンタンのような天然多糖で形成されているこの種の組成物は、国際特許出願公開第87.05212号明顧書に開示されている。それら組成物の変形で、とりわけ英国特許出顧第2.241.485号明細書に開示されているのは、活性物質が水溶性ストッパー付きの不溶性カプセル中に包装されているものである。

徐放性のための別の組成物は例えば欧州特許出顧公院第281.182号明 報書に開示されているような、活性物質が侵食により放出される組成物である。

徐放性組成物のラトリックス原料がセルロースまたはセルロース誘導 体のようなβ-グルカンであるものは、特に国際特許出願公開第88,1028

てα-模様により結合している無水グルコース単位から構成されている 本質的に直鎖の多糖であると理解されている。別の直鎖グルカン類(多 物)も、例えばβ-1、3-グルカン類のようにヘリックス構造をとること ができると考えられるならば使用できる。

一般的に適当なα-1.4-グルカン類は、最份面分および最份誘導体である。α-1.4-グルカンは例えばアミロースであることができる。アミロースは100-1000オーダーの電合度 (DP) であるα-1.4-無水グルコース単位の直轄である。アミロースの形状ひとつはいわゆるアミロースV (Avebe) であり、これは無定形構造をもち、モして飢酸マグネシウムにより水性溶液から沈殿するアミロースである。アミロース V から誘導できる結晶構造をもつ生成物を使用する。いわゆるヘリックスアミロースまたは結晶質アミロースは、水に溶解し、モして1-ブタノールのような複合体ー生成剤(Complex-forning agent)で複合化(Complexing)してアミロースから得ることができ、その後複合一生成剤は注意深く概要・乾燥するか、あるいはエタノール、メタノールまたはアセトンで処理することにより除去できる。複合一生成剤を使用するアミロースの分面は、7.0vonchら、1.4e,Ches,Soc...72.1748-1750(1950)およびS.Lanskyら、同上、71.4066-4075(1949)に開示されている。

本発明の組成物に使用する結晶質および/またはヘリックスアミロースは、複合剤を使用する方法と同様に輸分から直接得ることもでき、さらに複合体を洗浄してアミロベクチンを除去することが含まれる。

水性溶液からアミロースを沈殿させて、結晶質のヘリックスアミロースを開設するために適当な複合制は当度技術分野において周知である。 それらには1.1.2.2-テトラクロロエタン、シクロヘキサン、1.1.1-およ び1.1.2-トリクロロエタン、ペンゼン、クロロホルム、フルオロペンゼン、0-キシレン、2.3-ツメチルブタン、C₃-C₆アルコール類およびフェノール版(ブタノール、アミルアルコール、シクロヘキサノール、ヘキサノールおよび2-オクタノールのような)、イソプロピルケトン、キノリン、クロラール水和物、酪酸などがある。例えばJ. Nuetgeart. Advance in Carbohydrate Chemistry. 第16巻、Nelville, Volfore, Acad. Press 細葉(1951)を参照のこと。

分枝グルカン間を設分枝することにより得られる関準体、特にアミロベクチンも適している。そのためにはアミロベクチンのα-1.6結合を、
評主しくは辞業的に分解し(Lobsysshi、S. ら、Ceresl Ches.63.71-74(1
968)およびオランダ国特許第160.615号および同165.500号明複書を参照のこと)、直接デキストリンであるアミロデキストリンを生成する。これは最大が15から25の間であり、そして最大が45から75の間である15-75オーダーの平均模長(DP)である。ヘリックスアミロースのようにアミロデキストリンは1回転が約6-7個の無水グルコース単位でヘリックスの形成が紀こる。

本組成物の使用に適する結晶質のα-1.4-グルカンは、不適当な程識のグルカンとはそれらの赤外線スペクトル吸収により区別できる。結晶質アミロースおよびアミロデキストリンは、ちょうどシクロデキストリンのように約1150、1080および1020ce⁻¹に鋭い吸収があり、一方無定形アミロースはこれらの波長では広い、または識別できない吸収を表すだけである。

質くべきことには、上記のような結晶質値鏡グルカンをマトリックス 形成材料として含んで成る錠剤および他の投与製剤は、わずかに分解を

酒性物質はマトリックス質料中に実質的に任意の所質器度で存在することができる。一般的に活性物質の量は、部分的には所望する用彙に依存して、例えば組成物の0.1-80重量所に作成することができる。より具体的にはその量は0.5から50重量所の間である。この範囲内で、要存する活性物質の量に依存しない放出速度が得られ、すなわちこれは零次曲線を有する。これはまたは本発明の組成像の予期せめ観点である。

本発明の組成物の放出速度は、マトリックス原料中の活性物質濃度、 単位対形(特に表面製/容量比)、組成物の存在にかかる力、崩埋一促 進剤の存在(例えばラクトースまたはα-アミラーゼ)、あるいは崩壊 一選延剤(例えばコーティング制または不活性増貴利)の1つ以上のパ ラメーターを変化させることにより調整できる。

活性物質は排々な性質のものであることができる。例えば経口、直腸、 腹内または経皮的没与のための凝剤、診断薬、食品材料または状態関節 剤、水または土壌に加えられる方を剤、天然肥料または栄養素、保存剤、 ワクチン物質、ホルモン、遠伝物質、制御剤、誘引素、成長促進剤等で あることができる。活性物質は有損または無機のいずれかであることが できる。活性物質の混合物も本発明の組成物により没与することができ る。放出は動物の胃腸質、あるいは植物または土壌のような水性維貧中 で起こるが、空気中でも起こる。

本発明の組成物は特に低分子量物質 (例えば分子量か1,000ダルトン (D) 未満) を制御して放出するに適する。活性物質が水性線質中に放出される場合は、活性化合物の観水性も放出速度に重要である。したがって最高約1,500Daの分子量を有する観水性物質も効果的に放出されるが、緑水性物質に関しては、経験的な上限は約500Daである。

受けるか、あるいは分解を受けず、ならびに何えば通常消化管中で離粉を分割する静業であるα-アミラーゼにより、または酸による攻撃をわずかに受けるか、あるいは受けないことが分かった。さらに裁判は破壊に耐性であることがわかり、しばしば微結品質セルロース(例えばAvic cl:簡集)よりも破壊耐性が高いことが分かった。

好ましくはマトリックス原料は少なくとも5重量%の水を含有する。 原料が5%未満の水を含有する場合は、使用可能な放出パターンが得ら れるが、強度は凝結晶質セルロースよりも良くはなく、あるいは悪い。 好ましくは原料は25定量が以下の、そしてより好ましくは20重量%以下 の水を含有する。特にマトリックス原料は7-16重量%の水を含有する。

さらにマトリックス原料は他の増量剤および砂剤を含むことができる。 したがって例えば最高25重量%含量の外-結晶質アミロースの存在が妨害することはない。多くの種類の最份は約25%のアミロースを含有し、そしてこれらの最別をアミロベクチンを設分技することによりアミロデキストリンを調製するために使用するならば、最初をマトリックス形成材料の出臭物質として使用する場合に残りのアミロースを除去する必要はない。

適当な助制は、それ自体が活性物質の組成物用に周知の助剤であり、 例えば硫酸マグネシウムのような最糟剤、補助溶媒、PH原整剤、保存 剤、崩壊剤、着色剤、労害剤等である。

マトリックスから活性物質の放出パターンを改変する助剤は、例えば ラクトースのようなそれ自体不活性な助剤であるか、あるいはマトリッ クス原料を内側から外側に分解することを補助できるα-アミラーゼの ような活性な助剤であり、有利に存在することができる。

私成物をさらに保護するため、またはさらに放出を制御するために、 あるいは例えば著色または味覚官能性を与えるためにコーティングを付 して提供することもできる。組成物はまた、例えば額位状または初末状 の活性物質を含有するマトリックス原料を中に含むカブセル状態である こともできる。

本発明の組成物は例えば錠剤、粉末、原位、プラスターおよびインプ ラントのような任意の所望する形態であることができる。

銭刺は活性物質を、マトリックス原料としての直線グルカンおよび任 意の他の助剤とともに直接機合して加工できる。しかし、好ましくは活 性物質とマトリックス原料とを検検的に混合する前、または後に混合物 を遠並し、そして次に錠剤にする。

去炮例1

75%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス段剤からデオフィリンの放出を測定した。アミロデキストリンとデオフィリンの 成合物を促合および転換強粒した後、造粒物を5kR、10kM、および15kM の力でそれぞれ圧縮した。候解は300mgの重量で、225mgのデオフィリン (〒75%) および約9%の水を含んで成り、直径が9mmであった。候剤から活性物質の放出は緩衝液のplが6.8の水性線質中で、24時間にわたって測定し、そして溶液中に出て行った元の量を百分率で第1図に表す。
実施列 D

10%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス裁判から テオフィリンの放出を耐定した。アミロデキストリンとテオフィリンの 混合物を混合および乾燥造粒心た後、逸粒物を5kN、10kN、および15kN の力でそれぞれ圧積した。 試別は300mgの重量で、30mgのテオフィリン

(=10%) および約32%の水 (10.7%) を含んで成り、直径が9mmであ った。錠剤から活性物質の放出は緩衝被のpBが6.8の水性媒質中で、24 時間にわたって測定し、そして溶液中に出て行った元の量を百分率で第

実施例皿

30%の話性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス統制から パラセタモールの放出を制定した。アミロデキストリンとパラセタモー ルの混合物を混合した後、錠剤を10kWの力で打った。錠剤は300mgの重 量で、90mgのパラセタモール (=30%) および約9%の水 (10.7%) を 含んで成り、直径が9mmであった。3個の統列から活性物質の放出を級 **罰故のp≣が6.8の水性媒質中で、8時間にわたって別定し、そして溶液中** に出て行った元の量を百分率で第3回に表す。

実施們IV

20%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤から パラセタモールのインビボ吸収を測定した。アミロデキストリンとパラ セタモールを混合した後、錠剤を10kNの力で打った。錠剤は333agの重 量で、100mgのパラセタモール(=30%)を含んで成り、直径が9mmであ った。300mgのパラセタモール用量に対応するこれらの錠剤を試験患者 が服用した。32時間にわたる累積的吸収を、測定した血液レベルをもと に計算した。この累積的吸収を第4回に示す。本発明の組成物を投与す ることにより生じた血液レベル () および直接投与により生じた血液 レベル () を第5図に表す。

実施例V

それぞれ10および30%の活性物質を含有するアミロデキストリンマト

ムを混合した後、鉱剤をそれぞれ10kHおよび15kHの力で打った。戟剤は 300mgの貫量で、15mgのジアゼパム(=5%)を含んで成り、直径が9mm であった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液の斑が6.8の水性媒質中で、 20時間にわたって測定し、それを第9回に表す。

実施例区

30重复%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤 からプレドニソロンの放出を測定した。 アミロデキストリンおよびプレ ドニソロンを混合した後、錠剤をそれぞれ10kHおよび15kMの力で打った。 錠剤は300mgの食量で、90mgのプレドニソロン(=30%)を含んで成り、 直径がSanであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpHが6.8の水性 媒質中で、20時間にわたって例定し、それを第10回に表す。

実施例义

20重量%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス設剤 からアトラジンの放出を測定した。アミロデキストリンおよびアトラジ ンを混合した後、錠剤をそれぞれ10kNおよび15kMの力で打った。錠剤は 300mgの重量で、90mgのアトラジン(=30%)を含んで成り、底径か9mm であった。検剤から活性物質の放出は緩衝液のpBが6.Bの水性媒質中で、 22時間にわたって測定し、それを第11回に表す。

實施例以

100gのアミロデキストリンを2gのカーボン (carvone) と丸底フラス コ中で撹拌した。このように得られた混合物から面積が13mmで、300g重 量の錠剤を圧稼形成器 (スペカット社、ケント、英国:Specat, Ltd. Kent. GB)中で圧縮した。圧縮時間は5発間で、圧縮力は5から50kKで変化させ

リックス検剤からプロカインBCIの放出を測定した。アミロデキストリ ンとプロカインBC1を混合した後、錠剤を10kHの力で打った。錠剤は300 agの重量で、それぞれ30および90mgのプロカイン8C1(=10および30%) を含んで成り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は硬衝液 の明が6.8の水性偏質中で、8時間にわたって測定し、それを第6回に表 t.

実施例VT

30%の活性物質を含有するアミロデキストリンマトリックス錠剤から のメチルパラペンの放出を耐定した。アミロデキストリンとメチルパラ ベンを混合した後、健樹それぞれを10kHおよび15kMの力で打った。錠剤 は300mgの重量で、90mgのメチルパラベン(=30%)を含んで成り、直 径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpRがB.8の水性媒 質中で、20時間にわたって創定し、それを第7回に長す。

疾施例VI

30%の重クロム敵カリウム塩を含有するアミロデキストリンマトリッ クス錠剤を摂製した。アミロデキストリンおよび重クロム酸カリウム塩 ならびに0.5%のステアリン酸マグネシウム(高滑剤として使用する錠 刺助剤)を混合した後、鉄剤をそれぞれ10kHおよび15kHの力で打った。 錠剤は200mgの賞量で、90mgの重クロム酸カリウム塩(=30%)を含ん で成り、直径が9maであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpBが6. 8の水性媒質中で、20時間にわたって測定し、それを第8図に表す。

实施例馆

5重量%の活性物質を含在まるアミロデキストリンマトリックス設剤 からジアゼパムの放出を測定した。アミロデキストリンおよびジアゼパ

カーポンのガス相への放出は、傷襲で密閉された5-リットルのフラス コ中で瀕定した。ガス試料はシリンジを使用してフラスコから採取し、 ガスクロマトグラフ (GCカラム:クロム (Chrom) VAV80-100メッシュで 1096 PFAP:注入装置 240℃:カラム 160℃:検出器 280℃:ガス流速 4 5ml/分; 参照: エタノール中の10mMカーボン溶液) で分析した。50kM (※)の力で圧縮した錠剤の放出プロフィール、および粉末(△)の比 紋を第12図に表す。比較的迅速な放出が最初の2時間で観察され、統 いて少なくとも80時間のゆっくりとした常次反応速度放出が観察された。 80時間にわたって全量6mgのカーボンの約1,7-2.5mgが錠剤から放出し、 これは錠剤あたり約2.1-3.1·10⁻¹g/h、すなわち8-14gg/cm³.h. に 相当する。カーボンの劇舞された故出は、例えばジャガイモの保存に重 要である。放出速度はまた錠剤の多孔性および充填を変化させることに より制御できる。

实施例及

ヘリックス構造(単安定形)アミロースの調製:

a) 飛粉分園

22mlの2-メチル-1-ブタノールを含有する1リットルの水中に、100gの 設設を160℃で溶解する。顕粉を安定化するために、0.1質量%の硫酸ナ トリウムを加える。溶液を冷却した後、結晶質のアミロースーメチルブ タノール複合体が沈殿する。沈殿を遠心により回収し、アミロペクチン (溶解している) を除去するために2-メチル-1-ブタノール溶液で数回 洗浄する。複合体中の水は、焼いて速心(初回)または濾過によりエタ ノールで複合体を洗浄することにより除去する。このように複合体を結 品質アミロースーエクノール複合体に転換する。いわゆる単安定形(こ

の形態のアミロースは冷水中で一時的に安定であるためにそのようにいわれている)は、50℃にて五酸化類の存在中で、エタノールを真空(imag)で除去することにより得られる。

b) アミロース分配

アミロースを担原料として選択する場合は、アミロベクチンを除去す るために必要な秩序工程は省いてもよい。残りに関しては、方法は上記 と同様である。

2-メチル-1-ブタノールに代えて使用できる多くの他の複合剤も注目できる。しかし各複合剤の臨界機度を考慮すべきである。したがって臨界機度の最粉を使用し、そして臨界機度またはより高機度のアミロースを使用してよい。多くの複合剤の臨界機度を以下に要約する(J. Buerge ert. Advances in Carbohydrate Chemistry, 第16巻、アカデミック出版(1951)、第300-305頁から51用):

複合化剤 (100mlの水あたりの臨界濃度):

1-プタノール (4.2)

イソプロピルケトン (0.6)

アミルアルコール (1.8)

シクロヘキサノール (0.5)

1-ヘキサノール (0.3)

フェノール(2.5)

2-オクタノール (0.04)

キノリン (0.6)

クロラール水和物(5-8)

路股 (11)

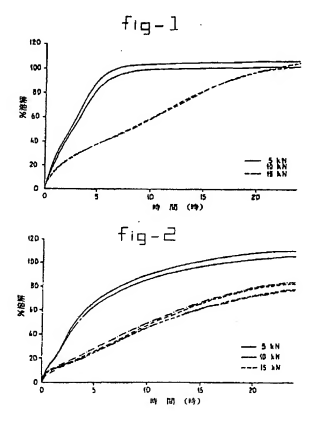
実施例又口

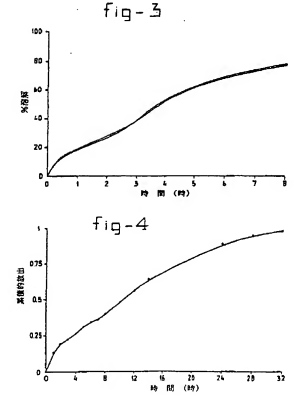
それぞれ2重量光または10重量%のテオフィリン-1水和物を含有するヘリックスアミロースで結晶質アミロース、実施例源に従い調製)を調製した。顆粒状結晶質ではロースおよび適当量のテオフィリンを混合した後、総利を10kNの力で打った。総利は300mgの重量で、6または30mg

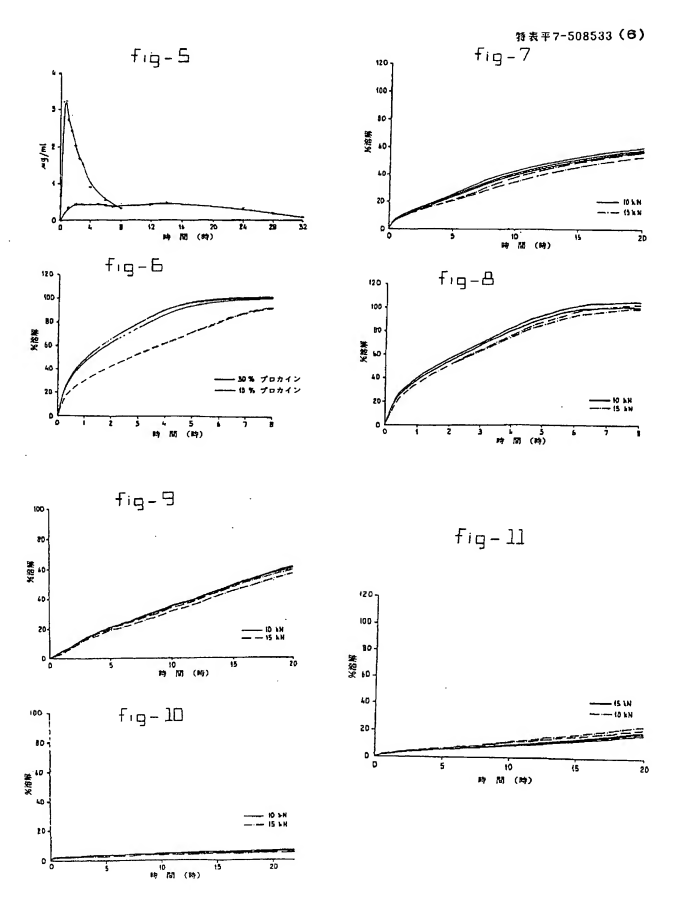
のテオフィリンを含んで成り、直径が9mmであった。旋剤から活性物質の放出は緩衝液の延が8の水性体質中で、13時間にわたって創定し、それを第13回に表す。回は2%錠剤(連続線)および10%錠剤(破壊)のそれぞれについて零次放出を表す。

実施例<u>X IV</u>

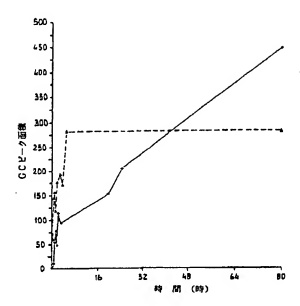
10度量%のテオフィリン-1水和物を含有するヘリックスアミロース (特易質アミロース、実施例立に従い調製)を開製した。乾燥遊拉した (*スラッグ:slugged*) 結晶質アミロースおよび適当量のテオフィリンを混合した後、錠剤を10kWの力で打った。錠剤は300mgの重量で、30mgのテオフィリンを含んで成り、直径が9mmであった。錠剤から活性物質の放出は緩衝液のpBが6の水性輝質中で、13時間にわたって剤走し、それを第14回に表す。図は零次放出を表す。











補正書の写し(翻訳文)提出書 (特許法第184条の8) 平成6年12月27日

特許庁長官 高 島 章 取

1. 特許出職の表示

PCT/NL93/00140

2. 発明の名称

活性物質を創御して放出するための組成物およびそのような組成物 の問題方法

- 3. 特許出職人
 - 住 所 オランダ国エヌエルー2628ブイケイ デルフト・ シエマケルストラート97
 - 名 幹 ネーデルランドセ・オルガニザテイエ・ワール・テゲパストー ナトウールベテンシャツペリーク・オンデルツエク・テイエヌオー
- 4. 代 度 人 〒107
- 住 所 東京都港区赤坂1丁目9番16号

日本自転車会館

氏 名 (6078) 弁理士 小田 局 平 百 電 話 3585-2256



5. 補正書の提出年月日

1994年7月6日

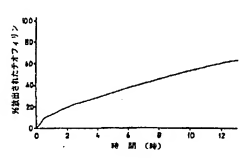
- 6. 添付書類の目録
 - (1) 補正書の写し (翻訳文)



fig-13

100





請求の範囲

- 1. マトリックス原料が少なくとも50重量%の結晶質の、本質的にヘリックス構造を有する底様ローグルカンを含んで成り、そして活性物質が 組成物の0.1-80重量%で存在することを特徴とする、活性物質が多糖マトリックスに包含されている、活性物質を創御放出するための組成物。 2. マトリックス原料がアミロデキストリンまたはヘリックス構造を有するアミロースから得た頭分を含んで成る調水の範囲第1項記載の組成
- 3. マトリックス原料が5-25重量%の水を含有する糖水の輸出第1または2項のいずれかに項配載の組成物。
- 4. 放出パターンを改変するラクトースまたはα-アミラーゼのような。 1種以上の助剤も含有する論文の範囲第1ないし3項のいずれか1項記載の組成物。
- 5. 活性物質が0.5-50重量%の量で存在する論求の範囲第1ないし4項のいずれか1項記載の組成物。
- 6. 活性物質が1,500ダルトン未満の分子量、特に1,000未満の分子量を育する情求の範囲第1ないし5項のいずれか1項記載の組成物。
- 7. 活性物質が限利である頭次の範囲第1ないし5項のいずれか1項記載の組成物。
- 8. 本質的に結晶質の直鎖は-グルカンを造粒し、造粒前または後に活 性物質と混合し、そして透粒した混合物を所望の形態にする、前記算求 の範囲のいずれか1項に記載の組成物の類製法。

			8 9. \$		-		-	PCT	ML	93/00140
LOWER	TATION OF TURN	CT MATTER OF		-			un'			
-	6 A61K8/20	Cumbrum (PC		ده سنب	-					
£ 7000	MARCHER									
			-	- 0						
-				-		-				
Int.C1.		A61K								
			-:-							
	EN IS COMPOSE	D TO ME MILEYS	мт,	•				 -	-	- Carrier
<u>م</u>	Clinto / C	-	<u></u>	-	~~~			-+	_	
×	US,A,3	90 742 (NI	CHOLS ().K.)				- 1	1,2	,5-20
Y	see col	bry 1970 umm 3, line umm 4, line umm 9; exam	29 - 1	line 65 line 50	3				•	
,		072 795 (EA		CODAL C	OP A	m)			1,2	6-10
	cfted f	the appli 2, line 5 6 czampl	9 - 14:	19 57						
R	EP.A.D BESEARC	243 999 (AG	RICULT	FAL AI	ig FO	OC)			1,2	,5-10
	see col	mber 1989 umm 3, line umm 7 - col	18 - 1 uma 8:	tus 26 extapl	le Z					
	HER C14	,,		-			-/-			
* Special recognition of state decembers 1.79 "It's transport and state decembers 1.79 "It's transport relation to the process one of the service to the service of the s										
The contract to problem to a rate of translation of the contract of the contra										
The state of the s										
P. COLITRICATION										
	Actual Company of		-		™	o of Principles,	-		-	
		UST 1993					:7, 19			
	EVEORL	AN PATEM OF	nce		1		015 0.			

BL DOCUMENTS CONCLUSINGS TO M. ROLLY ANY ACCOMPSIONS FROM THE MICHIGAN BACKS								
-	Openin of Descriptor, and hadroller, where appropriate, of the referred participate	Rateman in Chair No.						
x	MO.A.G 705 212 (EURAMO ITALIA SPA) 11 September 1987 cited is the asplication see page 4, paregraph 5 - page 5, paragraph 2 tee page 16 - page 17; examples 11-14	1,3-10						
ĸ	PATEUT ASTRUCTS OF JAPAN VOL. 12, TA., 219 22 DELEASE ITSE a JP.A. 63 104 925 (TOKTO TAMASE CO LTD) 10 May 1988 sau abstract	1-4.6. 0 , 9,10						
۲	NO.A.8 900 046 (RIKER LABORATORIES INC) 12 January 1989 see page 8 - page 9; example E	•						
Y	US.A.3 493 652 (HARTHSUN C.W.) 3 February 1970 see column 7; example 7	•						
A	NO.A.B 503 614 (SCH COMPORATION) 15 August 1985							

NL 9300348 SA 78488

This manus flow the pointed frontly assurbage principage is the present demanded that the observe-conditional international number reports.
This conditions the sum construct in this Despection from the flow over the construction of the purposes of independent or think are queryly given the the purposes of independents.

23/05/93

-		P	Parket	
US-A-3490742	20-01-70	Mone		
GB-A-1072795		None		
P-A-0343991	29-13-89	MD-A- 8911269 CH-A,8 2220350 JP-T- 3505448 U3-A- 5108758	30-11-85 10-01-90 28-13-93 28-04-92	
WO-A-6705212	11-09-87	AU-8- 603078 CA-A- 1316108 OE-A- 3780993 EP-A,8 0261213 JP-Y- 63503225 U3-A- 6047248	08-11-90 13-04-93 10-09-92 30-03-68 24-11-88 10-09-93	
NO-A-8990045	12-01-09	DE-A- 3721874 AU-A- 2124588 EP-A- 0370049	12-01-89 30-01-89 30-05-90	
U3-A-3493652	03-02-70	Hone		
W-A-8503414	15-08-85	CA-A- 1231934 EP-A- 0169891 JP-T- 61501078 US-A- 4689235	26-01-66 05-02-66 29-05-86 25-06-87	

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA, US, VN

(72) 発明者 レルク、コンラート・フエルデイナンド オランダ国エヌエル―9321 ジージー パイ ゼ・ブラームラーン8

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.